

....., dnia

.....

(nazwa jednostki upoważnionej do przeprowadzania badań jakościowych)

**Orzeczenie o wyniku badań jakościowych próbek pobranych podczas
kontroli/inspekcji***

Protokół badań nr ...

1. Kod wykonawcy:

.....

2. Nazwa i adres wnioskodawcy:

.....

3. Termin zgłoszenia wniosku:

.....

4. Data nadesłania próby:

.....

5.Nazwa, postać, dawka lub stężenie, wielkość opakowania¹⁾:

.....

.....

...

.....

.

6.Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego, wytwórcy, importera lub hurtowni
farmaceutycznej²⁾:

.....

.....

7.Nazwa i adres apteki, punktu aptecznego lub placówki obrotu pozaaptecznego:

.....

.....

.....

8. Numer serii²⁾:

.....

9. Data produkcji³⁾:

.....

10. Termin ważności²⁾:

.....

11. Ilość nadesłana do badań:

.....

12. Opis opakowania⁴⁾:

.....

13. Metoda badania:

14. Wyniki (odnoszą się wyłącznie do badanych prób):

15. Orzeczenie:

16. Data zakończenia badań:

17. Data sporządzenia protokołu:

.....
...
(podpis osoby odpowiedzialnej za wykonanie badań)	(podpis osoby odpowiedzialnej za treść orzeczenia)	(podpis kierownika jednostki badającej wydającej orzeczenie)

* Niepotrzebne skreślić.

¹⁾ W przypadku leku recepturowego lub aptecznego podaje się jego postać oraz jego przepisany skład w zakresie surowców użytych do jego sporządzenia.

²⁾ Nie dotyczy leku recepturowego lub aptecznego.

³⁾ Nie dotyczy leku recepturowego lub aptecznego, w przypadku którego podaje się datę sporządzenia.

⁴⁾ Jeżeli dotyczy – w przypadku leku recepturowego lub aptecznego.